

BioBos Respi 4 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Autorisert

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BioBos Respi 4 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetservis s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/06/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/043/13-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/06/2013

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.